# **EUROPEAN PATENT OFFICE**

## **Patent Abstracts of Japan**

R<sub>2</sub>— Si— R<sub>4</sub> — NHCO— R<sub>5</sub>— N— C — CH — CH — COOH

**PUBLICATION NUMBER** 

06298672

PUBLICATION DATE

25-10-94

APPLICATION DATE

16-04-93

APPLICATION NUMBER

05089956

APPLICANT: SUMIKA BUNSEKI CENTER:KK:

INVENTOR: KISU NAOKO;

INT.CL.

C07B 57/00 G01N 30/48

TITLE

CHIRALITY-DISCRIMINATION AGENT

AND SEPARATING AGENT FOR

CHROMATOGRAPHY

ABSTRACT :

PURPOSE: To provide a chirality-discrimination agent having a structure containing an organosilane compound grafted to an inorganic carrier having specific group on the surface, containing a ligand exchanging function part as well as hydrogen-bond interacting part and useful for the separation of optical isomer mixture.

CONSTITUTION: The objective discrimination agent has a structure containing an organosilane compound expressed by formula (R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> and R<sub>3</sub> are alkyl, alkoxy, etc.; at least one of them is alkoxy or halogen; R4 is lower alkylene; R5 is residue produced by removing one amino group and one carboxyl group from an optically active amino acid or its D isomer; R<sub>6</sub> is H, lower alkyl, etc.; the tartaric acid part and the amino acid or imino acid part have optically active forms) (e.g. aminopropyltriethoxysilane bonded with L-tartaric acid-valine) and grafted to an inorganic carrier (preferably a silicon-containing carrier such as silica gel) having hydroxyl group on the surface. A filler for chromatography can be prepared by using a proper grafting method.

COPYRIGHT: (C)1994,JPO

SDOCID: <JP, \_\_\_\_\_406298672A, AJ, >

# (19) [[本图特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-298672

(43)公開日 平成6年(1994)10月25日

(51) Int.Cl.5

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 B 57/00

3 1 0

7419-4H

庁内整理番号

G 0 1 N 30/48

W 8310-2 J

## 審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 11 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平5-89956

平成5年(1993)4月16日

(71)出願人 390000686

株式会社住化分析センター

大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番

135号

(72)発明者 大井 尚文

大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番

135号 株式会社住化分析センター内

(72)発明者 北原 一

大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番

135号 株式会社住化分析センター内

(74)代理人 弁理士 青山 葆 (外1名)

最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 キラリティ識別剤およびクロマトグラフィー用分離剤

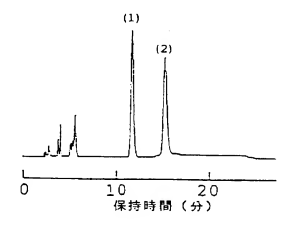
## (57)【要約】

【目的】 光学異性体混合物をクロマトグラフィーを用 いて分離するためのキラリティ識別剤および充填剤を提 供する。

【構成】

【化1】

で示されるオルガノシラン化合物、例えばL-酒石酸-パリンが結合したアミノプロピルトリエトキシシランが 表面にヒドロキシ基をもつ無機担体にグラフトされた形 のキラリティ識別剤。図1において、1はN-3,5-ジニトロペンゾイル-(S)-1-フェニルエチルアミン のピーク、2はN-3,5-ジニトロペンゾイル-(R) - 1 - フェニルエチルアミンのピークを示す。



\*【化1】

【特許請求の範囲】

REJC: 【請求項1】

〔式中、Ri、RiおよびRiは、同一または異なって、 アルキル基、アルコキシ基、ヒドロキシ基またはハロゲ ン原子を表し、少なくともその1つはアルコキシ基また はハロゲン原子である。Rcは低級アルキレン基、Rcは 光学活性アミノ酸またはその1)異性体から1個のアミノ 基と1個のカルポキシ基を除いた残基、R。は、水素ま たは低級アルキル基であるか、またはRaはRaと一緒に なってイミノ酸またはそのD異性体から1個のイミノ基 と1個のカルボキシ墓を除いた残墓(但し、上記R。にお いて、残っているOH、NH、NHゥは基-Y-2~で 微検されていてもよい。ここで-Y-は-CO-または -CONH-、2は低級アルキル、単環もしくは2環ア リール基または単環もしくは2環アラルキル基であ る)。なお孤石酸部分およびアミノ酸もしくはイミノ酸 部分は光学活性形である。] で示されるオルガノシラン 化合物が、表面にヒドロキシ基をもつ無機損体にグラフ トされた形の構造を有する、キラリティ識別剤。

【請求項2】 請求項1記載の化合物からなる、クロマ トグラフィー用充填剤。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は上記一般式で示される 酒石酸モノアミド化合物の用途に関するものである。上 30 紀用途には、アミノ酸、オキシ酸等の光学異性体を直接 分離し得る配位子交換機能部とアミンやアミノ酸、カル ポン酸等の光学異性体の誘導体を分離し得る水素結合相 互作用部位を合わせ持つキラリティ識別剤およびクロマ トグラフィー充填剤としての用途が含まれる。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】酒石※

[式中、R₁、R₂およびR₃は、同一または異なって、 アルキル基、アルコキシ基、ヒドロキシ基またはハロゲ ン原子を表し、少なくともその1つはアルコキシ基また はハロゲン原子である。Riは低級アルキレン基、Riは 光学活性アミノ酸またはそのD異性体から1個のアミノ 基と1個のカルボキシ基を除いた残基、R6は、水素ま たは低級アルキル基であるか、またはReはRsと一緒に ※酸を利用した液体クロマトグラフィーによる光学分割法 としては、酒石酸のモノ n オクチルアミド [(1)ジ ャーナル・オブ・リキッド・クロマトクラフィー(」。 Liq. Chromatogr. )第9巻第551頁(1986)] 宋 たはジーイソプロピルアミド誘導体 [(2)第46回分析 科学討論会構演要旨集第53頁(1985年)] を液相分 離剤として用いる方法が知られているが、これらは分離 剤を移動相に使用するため溶離液から分離剤を再分離す ることが必要なため、煩難である。

【0003】分離剤として(R,R)~酒石酸ーモノーイ ソプロピルアミド(3)、(R,R)-洒石酸-モノ-1-(αーナフチル)エチルアミド [(4)日本分析化学会第3 - 4年会構演要旨集第310頁(1985年)] および(R, R)ー酒石酸ーモノーイソプロピルアミド [(5)第48 回分析化学討論会講演要旨集第13頁(1987年)]を シリカゲルに共有結合させて固定相とするものもある が、いずれも配位子交換型でないため光学分割能が低 い。そのほか、(R,R)洒石酸をシリカゲルに共有結合 させて固定相とする方法があり「(6)フレゼニウス・ツ ァイトシュリフト・フュル・アナリティシェ・ヘミー(F resenius 7. Anal. Chem.)第320巻第51-54 頁]、これは正相系でのキラル識別に有効な水素結合相 互作用機能を有するアミノ酸アミド部位を持たないため 正相系における光学分割能が極めて乏しいという欠点を **有する。この発明は、上記のような欠点をもたない分離** 剤を提供しようとするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】

一般式:

(化2)

(1)

と1個のカルポキシ基を除いた残基(但し、上記R。にお いて、残っているOH、NH、NH。は基-Y-Z-で **置換されていてもよい。ここで-Y-は-CO-または** - CONH-、2は低級アルキル、単環もしくは2環ア リール基または単環もしくは2環アラルキル基であ る)。なお酒石酸部分およびアミノ酸もしくはイミノ酸 部分は光学活性形である。] で示されるオルガノシラン なってイミノ酸またはそのD異性体から1個のイミノ基 50 化合物が、表面にヒドロキシ基をもつ無機担体にグラフ

トされた形の構造を有する、キラリティ識別剤およびクロマトグラフィー用充填剤を提供するものである。

【0005】上記の一般式(I)において、R1、R2 およびR1のアルキル基としては、炭素原子数1-20のものが好ましく、1-6のものが含らに好ましく、1-6のものが最も好ましい。好適なものは低級アルキル基であり、これには炭素原子数1-6のものが含まれる。アルキル基は直鎖または分枝鎖の何れでもよい。代表的なアルキル基の例は、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等である。R1、R2 およびR1は同一でも異なってもよい。アルコキシ基としては、上記のようなアルキル基が酸素原子と結合して生ずる基が含まれる。好適なものは低級アルコキシ基である。ハロゲン原子としては、塩素、臭素、よう素等が含まれる。

【0006】上記の一般式(I)において、R<sub>4</sub>の低級アル 化であるか、 キレン基としては、炭素原子数1-6の直鎖または分枝 含させる趣旨 鎖の基、例えばメチレン、エチレン、トリメチレン、1 合物の基R<sub>1</sub> ~ 出体のヒドロ・チレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン等が含まれ 20 iを形成する。

【0007】R。の低級アルキル基としては、炭素原子数1-6のものが最も好ましい。代表的な低級アルキル基としては、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、ペンチル、ヘキシル等が含まれる。

【0008】単類または2類アリール基としては、ベンゼン核を1個または2個有する基、例えばフェニル、トリル、キシリル、クメリル、ナフチルまたはメチルナフチルが含まれる。単環もしくは2類アラルキル基としては、同様にベンジル、フェネチル、ナフチルメチル、1-ナフチルエチル等が含まれる。これらはニトロ基で置換されていてもよい。単環もしくは2類アリール基または単環もしくは2類アラルキル基の環上にニトロ基が存在する場合、これが通常1-5個、好ましくは1-3個、例えば11個または12個が置換可能な任意の位置に結合し得る。具体的には、例えば13、13、13、14、14、15 に

【0009】 $R_t$ および $R_b$ に不斉炭素が含まれていてもよい。アミノ酸としては、アスパラギン、アスパラギン酸、アミノ酸酸、アラニン、 $\beta$ -アラニン、アルギニ 40ン、イソロイシン、オルニチン、グルタミン、グルタミン酸、セリン、チロシン、トリプトファン、トレオニン、ノルロイシン、パリン、ヒスチジン、フェニルグリシン、フェニルアラニン、メチオニン、リジン、ロイシン等が含まれ、イミノ酸としては、プロリン、ヒドロキシプロリン、ヒスチジン等が含まれる。これらの多くは天然に存在するものおよびその同族体である。これらは通常  $\alpha$ 炭素原子に結合したカルボキシ基およびアミノ(イミノ)基から結合手を出しているが、 $\omega$ 炭素原子に結合した基から出している場合もある(例:リジン)。 50

なお、酒石酸部分は光学活性形、すなわち (R,R) -酒石酸 [d-sたは、-sたは(R,R) -酒石酸 [d-sたは、-sたは(R,R) -またはR 形。および (S,S) 酒石酸 [1-sたはR 一またはR 一またはR 一部石酸 [R] 形のいずれか、またはそのいずれかが優勢な混合物である。また、[R] アミノ酸もしくはイミノ酸部分は光学活性形、すなわちしまたは[R] 形である。

【0010】本発明において、表面にヒドロキシ基を持つ無機担体としては、例えばシリカゲル、多孔性ガラス等のけい素含有担体が好ましく、担体の形状は球状、破砕状等の何れの形状でも差し支えないが、高収率のクロマトグラフ用カラムを得るために、できるだけ粒径の揃った微細な粒子が好ましい。「グラフトされた形の構造」とは、結果として2つの部分のグラフト生成物として定義された構造をもっている限り、実際にそのものを得た製造法が1段階グラフト化であるか多段階グラフト化であるか、および多段階の場合の反応順序を問わず包含させる趣旨である。なお、グラフトに際し、式Iの化合物の基R:~R3の一部または全部(通常1~2個)が担体のヒドロキシ基と反応してエーテル型結合-O-Siを形成する。

【0011】上記の式(1)で示されるクロマトグラフィー用充填剤を調製するに際しては種々のグラフト法が採用できるが、このようなグラフト法としては例えば以下のような方法が挙げられる。表面にヒドロキシ基を有する無機担体に、アミノアルキルシランを反応させて、無機担体の表面にアミノアルキルシリル残基を導入し、これに光学活性なアミノ酸もしくはイミノ酸および酒石酸(官能基は適宜保護してよい)を反応させ、脱水縮合させる方法。

【0012】具体的には、表面にヒドロキシ基を有する 無機担体に、一般式(II)

[
$$\{L3\}$$
]

 $R_1$ 
 $R_2 - Si - R_4 - NH_2$ 
 $R_3$ 

(11)

[式中、R1、R2、R2およびR2は前述と同じ意味を有する。] で示されるアミノアルキルシランを反応させて、無機担体の表面にアミノアルキルシリル残基を導入し、次いでこれに一般式

【化4】

$$\begin{array}{c} R_6 \\ I \\ HOOC--- R_5--- N --- P_1 \end{array}$$

で示されるカルボン酸またはそのカルボキシ基における 反応性誘導体および一般式

【化5】

00

で示されるカルボン酸またはそのカルボキシ基における 反応性誘導体を順次反応させ、脱水縮合させることによ り目的とする充填剤が得られる。上式中、Pi、Pi、Pi aおよびPiは、アミノ基、ヒドロキシ基またはカルボキ シ基の保護基としてペプチド化学で常用される保護基で ある。このような保護基は、その脱離法と共に「新火験 化学講座」第14巻に記載されている。

【0013】具体的には、「アミノ保護基」は、例えば 「新実験化学講座」第14巻第2555-2569頁に 記載されており、例えば、アシル型のものとして、ホル ミル(HCI/CHIOHで脱離)、アセチル(酸またはア ルカリで脱離)等の低級アルカノイル基、2-クロロブ ロピオニル(酸またはアルカリで脱離)等のハロ低級アル カノイル基、ペンプイル(酸またはアルカリで脱離)等の アリールカルポニル基、フェニルプロピオニル(酸また はアルカリで脱離)等のアリール低級アルカノイル基、 ウレタン型のものとして、メトキシカルポニル、エトキ シカルポニル、第3級プトキシカルポニル(HBrまたは HC1/AcOHで脱離)等の低級アルコキシカルポニル 基、ペンジルオキシカルポニル(H2/Pd、HIまたは HBrまたはHCI/AcOH等で脱離)、2-(p-ピフ ェニリル)イソプロポキシカルポニル(AcOII/HCO 〇日、トリフルオロ酢酸等で脱離)等のアリール低級ア ルキルオキシカルポニル基、アラルキル型のものとし て、ベンジル $(H_1/Pd, Na/NH_1$ で脱離)、トリチル 30 が挙げられる。上記「カルボキシ保護基」、「ヒドロキ (II)/Pdで脱離)等のアリール低級アルキル基、および アゾメチン型のものとして、ベンジリデン(H1/Pd. HCIで脱離)等のアリール低級アルキリデン基が挙げら れる。

【0014】「ヒドロキシ保護基」は、例えば「新実験 化学構座」第14巻第2497-2516頁に記載され ており、メチル(酸化後、加水分解で脱離)、3級プチル (CF<sub>x</sub>CO<sub>z</sub>Hで脱離)等の低級アルキル基、ペンジル (Ho/Pd、NHo/Naで脱離)、トリチル(酢酸で 脱離)等のアリール低級アルキル基、トリメチルシリル (C2H3OHで脱離)、3級プチルメチルシリル(酢酸 で脱離) 等のトリ低級アルキルシリル基、ペンジルオキ シメチル(NHs/Naで脱離)等のアリール低級アル コキシ低級アルキル基、エトキシカルポニル(KOH/ CII<sub>3</sub> OHで脱離)等の低級アルコキシカルボニル基、 ベンジルオキシカルボニル(H2O2/CH3CO2Hで脱 離)等のアリール低級アルコキシカルポニル基、アセチ ル(酸または塩基で脱離)、ホルミル(KHCOs/Hz O/CH<sub>3</sub>OHで脱離) 等の低級アルカノイル基、硝酸  $(Na_2S$ で脱離)、スルホン酸  $(Na/Hg/CH_sO_50)$  を縮合剤の存在下に行うのが有利である。縮合剤として

encorn - in

4000000704

日で脱離)等の酸残基、メチレンアセタール(CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>H (CO<sub>3</sub>CO<sub>3</sub>);O H<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>で脱離)、エチリデンアセタール(CH<sub>3</sub>COOHで脱離)等の低級アルキリデンアセタール基、ペンジリデンアセタール(酸で脱離)等のアリールアセタール基等が挙げられる。

6

【0015】「カルポキシ保護基」は、例えば「新実験 化学構座」第14巻第2535 2544頁に記載され ており、例えばメチル(酸またはアルカリで脱離)、エチ ル(同前)、第3級プチル(HC1/CHzChzChzCFsCO OII、TsOH/AcOH等で脱離)等の低級アルキル 基、2,2,2~トリクロロ.Cチル(2n/AcOH、HC 〇〇日等で脱離)等のハロ低級アルキルは、メチルチオ エチル(CII。Iついでアルカリ処理で脱離)等の低級ア ルキルチオ低級アルキルは、メトキシメチル(酸で脱離) 等の低級アルコキシ低級アルキル基、トシルエチル(Na 〇日/ジオキサンで脱離)等のアリールスルホニル低級 アルキル基、Dーニトロフェニルチオエチル(スルホン に酸化後アルカリで脱離)等の慣換されていてもよいア リールチオ低級アルキル基、ペンジル(Hz/Pd、Na/ NH\*、NaOH/ジオキサン、HBr/AcOH等で脱 離)、pーストキシベンジル(Hュ/Pd、CFsCOO II、IICOOII等で脱離)、2,4,6-トリメトキシベ ンジル(HBr/AcOHで脱離)、ペンタメチルベンジル (CF<sub>3</sub>COOIIで脱離)、p ニトロペンジル(II<sub>2</sub>/P d、NaOHで脱離)、ペンズヒドリル(H2/Pd、NaO Hで脱離)、トリチル(NaOH、HCI/CH<sub>1</sub>OHで脱 雕)、アントラニルメチル(HBr/AcOH、NaOH、 CF<sub>2</sub>COOHで脱離)等の置換されていてもよいアリー ル低級アルキル基、ヒドロキサム酸(11104で脱離)等 シ保護基」および「アミノ保護基」の語は、ペプチド合 成において用いられるこれらの語と同じ意味を有する。 【0016】アミノアルキルシランとしてはωーアミノ アルキルアルコキシシランまたはω-アミノアルキルハ ロゲノシランが好ましく、例えばωーアミノプロピルト リエトキシシラン、ωーアミノプロピルトリクロロシラ ン等を挙げることができる。上記の製造法において、無 機担体の表面にオルガノシランを導入する反応は、ヒド ロキシ基を有する化合物のシリル化に繁用される常法に したがって行うことができる。この反応は、一般に有機 溶媒中、比較的緩和な温度で行われる。いずれかのカル ポン酸またはそのカルポキシ基における反応性誘導体 と、アミノアルキルシリル基を導入した無機担体または アミノ酸部分を結合した上記担体との反応は、例えばペ プチド合成において繁用されるアミド結合形成反応の常 法にしたがって行うことができる。反応性誘導体として は、酸ハライド、酸無水物(例えばアルキル炭酸混合酸 無機物)、活性エステルまたは活性アミド(例えばイミダ ゾリド)が用いられる、酸自体を用いる場合には、反応

は、カルボジイミド類、カルボニルジイミダゾール類、ウッドワード試薬、N-アルコキシカルボニル-2-アルコキシ-1,2-ジヒドロキノリン等が用いられる。 反応条件は反応させる化合物の組み合わせによって異なり、有機溶媒または水性溶媒中、冷却ないしは室温または加温下、適宜第3級有機アミンのような塩基を存在させて行う。保護基の脱離は常法によって行う。

【0017】本発明によって得られる充填剤は、常法に従ってクロマトグラフ用のカラムに充填し、液体クロマトグラフィーによる光学異性体混合物の光学分割の固定相として使用することができる。すなわち、適当な直径と長さを有するガラス、ステンレス、チタン等のカラムに充填し、入口側から光学異性体の混合物を含む溶液を逆入し、適当な溶媒と溶媒条件、特に通常よく用いられる順相分配または逆相分配の条件を用いて展開、分両することにより、種々の光学異性体混合物の分離、分析を行うことができる。

#### [0018]

【発明の効果】この発明の化合物(1)は、光学異性体に 対する相互作用の差が著しいので、この性質をキラリテ 20 ィ識別作用として利用することができる。それ故、この 発明の充填剤は、すぐれたキラリティ識別性を有する。 したがって、この発明の充填剤は、種々の光学異性体混 合物、例えば、種々のエステル、アルコール、カルポン 酸、アミンおよびアミノアルコール類並びにそれらの誘 導体の光学異性体混合物をクロマトグラフィー方式で分 離できる。これは、充填剤として、最も広い対象をもつ 部類に入る。特に、光学異性体を分離するためのキラル 認識作用として、固定相のキラル部位とサンプル間の種 々の相互作用が存在するが、従来、正相系で効果を発揮 30 する水素結合相互作用と逆相系(水系)で効果を発揮する 配位子交換相互作用を併せ持つ固定相は見当たらず、本 顧問定相はそれを併せ持っている点で優れている、即 ち、正相系でアミン、カルボン酸、アルコールの光学異 性体を分離することができ、逆相系(水系)で、アミノ酸 やオキシ酸の光学異性体を直接分離することができるた め、きわめて広範囲の化合物の光学分割が可能である。 使用できる溶離液の種類は、既存の固定相の中で最も広 い部類に入る(高い濃度の酸や塩基以外が殆ど制限がな い)ため、分割を成功させるための移動相の修飾が種々 の広範囲に試みることが可能である。

【0019】しかも、この発明の充填剤は製造工程が少ないため製造が容易であり、基礎をなす化合物が化学的に安定であるから耐久性にも優れているという利点を有する。また、カラムとして高い理論段数が得られ、品質のばらつきが少ない。以下、本発明を実施例により説明するが、この実施例は本発明を限定するものではない。

## [0020]

#### 【実施例】

実施例1:シリカゲル(平均粒径 $5\mu m$ 、平均孔径120 50 つ洗浄し、乾燥し、11.1gのゲルを得た。このもの

A、表面積330m²/g)200gを減圧下120℃で2時間乾燥した後、3-アミノプロピルトリエトキシシラン200gを11の脱水デトラヒドロフランに溶かした液に加え、3時間過熱還流した。静間し、十分にゲルを沈降させ、上澄を傾捨した。されにメタノールを加えて攪拌し、同様に上澄を傾捨した。さらに、残留物をテトラヒドロフラン、クロロホルム・メタノール混液、クロロホルム、ヘキサン各500町で洗浄し、乾燥して、3-アミノプロピルシリル化シリカゲル(以下APSと略す)を得た。このものの元素分析値は、N:1.32%、C:4.78%であり、これは、このものの1gに対し、3-アミノプロピルシリル基が約0.94ミリモルグラフトされたことに相当する。

【0021】次に、tープトキシカルポニルーレーバリ ン8.2gを脱水テトラヒドロフラン180alに溶かし た液を氷冷し、1-エトキシカルポニル-2-エトキシ -1,2-ジヒドロキノリン(EEDQ)10.8gを加え てさらに1時間氷冷攪拌した後、上記のAPS15gを 加え懸濁させ室温で1夜攪拌した。反応物を瀘過し、残 留物をクロロホルム・メタノール混液、メタノール、ク ロロホルム、ヘキサン各180mlで2回ずつ洗浄し、乾 燥し、 t ープトキシカルポニルーL ーパリルアミノプロ ピルシリル基をグラフトしたシリカゲル16.1gを得 た。このものの元素分析値は、N:1.92%、C:1 1.0%であった。続いて、このゲル16.0gを50% トリフルオロ酢酸ジクロロメタン溶液180mlに加えて 懸濁させ、室温で1時間攪拌した。反応物を濾過し、残 留物をジクロロメタン180mlで洗浄した後、アンモニ アージクロロメタン溶液中で20分間攪拌した。反応物 を濾過し、残留物をメタノール、ジクロロメタン、ヘキ サン各180回で2回ずつ洗浄し乾燥した。上記のゲル より、t-プトキシカルポニル基を脱離させたグラフト シリカゲル14.9gを得た。このものの元素分析値は N: 2.03%、C: 7.97%であった。

【0022】さらに、このゲル10.6gをジアセチルーLー酒石酸無水物11.5gを溶かした脱水テトラヒドロフランに加えて懸濁し、4時間半加熱還流した。放冷後、反応物を濾過し、残留物をメタノール、クロロホルム、ヘキサン各100㎡で2回ずつ洗浄し、乾燥して、ジアセチルーLー酒石酸と同一の立体配置をもつ3ーカルボキシー2,3ージアセトキシブロピオニルーLーバリルアミノブロピルシリル基をグラフトしたシリカゲル11.6gを得た。このものの元素分析値は、N:1.83%、C:12.4%であった。

【0023】ここで、ASPおよびバリンの残留アミノ基をふさぐため、無水酢酸2.4gを溶かした脱水テトラヒドロフラン100mlに上記のゲル11.5gを加えて3時間加熱還流させた。反応物を濾過し、残留物をメタノール、クロロホルム、ヘキサン各100mlで2回ずつ洗浄し、乾燥し、11.1gのゲルを得た。このもの

の元素分析値は、N:1.72%、C:12.2%であっ

【0024】最後に、このゲル6,0gを5%のアセト ニトリルを含むpH3.0の渦塩素酸水溶液300回に 加えで懸濁し、8時間加熱還流した。放冷静臓し、ゲル を十分沈降させ、上没を傾擠し、スタノール150回を 加えて撹拌した。静博後、同様に上澄を傾擠し、残留物 をクロロホルム、ヘキサン各150mlで2回ずつ洗剤 し、乾燥し、1、 酒石酸と同一の立体配置をもつ3 一力 ルポキシ 2,3 ジヒドロキシブロピオニル L パ 10 溶解液流量:1.0 回ノ分 リルアミノプロピルシリル基をグラフトした目的の充填 剤を5.0g得た。このものの元素分析値はN:1.37 %、C: 7.55%であった。これは、このものの1gに 対し、L-酒石酸ーL-パリンが約0.49ミリモルグ

ラフトされたことを示す。このようにして得られた充填 剤を内径4㎜、長さ2.5㎝のステンレス製カラムにスラ リー充填した。以上のように調修したカッムを用いて、 有機溶媒系(正相系)と制イオン水溶液系(配位子交換系) の2種類の異なる性質の溶離液により、各種混合物のラ 也に体を分割した。有機系の結果の一例を第1表に、銅 茶の結果の一例を第2表に示す。

温度: 室温

溶離液:第1表および第2表に示す。

検出器: 紫外線吸収計(波長254mmまたは230m

【表 1 】

-556-

		• • •		14213
11	r			12
化合物	溶雜液	保持係数		分離係数
	* 1	К, '	k <sub>2</sub> "	α
アルコール			·	
ピナフトール	A	5.79	6.70	1.158
ウニコナゾール	Α	14.13	14.72	1.042
ジニコナゾール	A	9. 97	10.46	1.050
アミノ酸誘導体				
N-Ac*2- パリン-OEt*3	A	7.61	8.30	1.091
N-DNB*4-パリン-ONe*®	A	3.98	4.14	1.040
N-Ac-712#7522-OKe	Α	9. 93	10.40	1.047
N-Ac-フェニルグリシン-OMe	Α	10.98	11.39	1.037
N-DNB-フェニルグリシン	В	10.47	11.07	1.057
その他 りん酸水素 1, 1' ー ビナフチルー 2, 2' ー ジイル	A	5. 72	6.61	1.156

\*1 A:ヘキサン/1,2-ジクロロエタン/エタノール (100:20:1) B:ヘキサン/1,2-ジクロロエタン/エタノール (50:15:1)

\*2 N-アセチル \*3 エチルエステル \*4 N-3,5-ジニトロベンゾイル \*5 メチルエステル

【表2】

化合物	溶離液	保持係数		分離係数	
	*1	K , '	k 2 '	α	
アミノ酸					
パリン	a	1.83	1.96	1.075	
パクロフェン	a	2. 72	3.10	1.140	
オキシ酸					
グリセリン酸	a	2. 31	2.54	1.100	

# a: 1 mM 硫酸鋼水溶液

この表において、保特係数 (Ki'およびK2')および分 \*【数1】 離係数( $\alpha$ )は次式により計算される。

$$K_1' = \frac{t_1 - t_0}{t_0} , \quad K_2' = \frac{t_2 - t_0}{t_0}$$

$$\alpha = \frac{K_2'}{K_1'}$$

t::より弱く吸着される鏡像体の保持時間 tz:より強く吸着される鏡像体の保持時間

tu:カラムの死容積に相当する保持時間

分離係数は、α=1の場合、全く光学分割能がないこと が高くなることを示す。

【0025】実施例2:実施例1においてt-ブトキシ カルポニルーレーパリンの代わりに t - プトキシカルポ ニルーDーフェニルグリシンを用い、同様に操作して、 ジアセチルーレー酒石酸と同一の立体配置をもつ3-カ ルポキシ-2,3-ジアセトキシプロピオニル-D-フ エニルグリシルアミノプロピルシリル基をグラフトした シリカゲルを得た。これを20%トリフルオロ酢酸クロ ロホルムに加え、懸濁させ、室温で3時間攪拌した。反 応物を濾過し、残留物をクロロホルム、メタノール、ク 40 検出器:紫外線吸収計(波長254mmまたは230n ロロホルム、ヘキサンで2回ずつ洗浄した。乾燥して、 L-酒石酸と同一の立体配置をもつ3-カルポキシー 2,3-ジヒドロキシプロピオニル-D-フェニルグリ

シルアミノプロピルシリル基をグラフトした目的の充填 剤を得た。このものの元素分析値は、N:1.43%、 C:10.5%であり、これは、このものの1gに対 し、L-袻石酸-D-フェニルグリシンが約0.51ミ を示し、1との差が大きくなるにしたがって光学分割能 30 リモルグラフトされたことを示す。このようにして得ら れた充填剤を内径4mm、長さ25cmのステンレス製カラ ムにスラリー充填した。以上のように調整したカラムを 用いて、有機溶媒系(正相系)と飼イオン系(配位子交換 系)の2種の異なる性質の溶離液により、各種化合物の ラセミ体を分割した。有機系の結果の一例を第3表に、 銅系の結果の一例を第4表に示す。

温度:室温

溶離液:第3表および第4表 溶離液流量:1.0 ₪/分

m)

【表3】

15

化合物	溶雕液 * 1	保持係数		分離係数
		K , '	k 2 '	α
アルコール				
ピナフトール	Α	4.78	5. 12	1.071
ジェコナゾール	A <sub>.</sub>	7.30	7. 60	1.040
アミノ酸誘導体 N-DNB <sup>z2</sup> -パリン-OMe <sup>x3</sup>	В	2. 22	2. 47	1. 111

\*1 A: ヘキサン/1.2-ジクロロエタン/エタノール (100:20:1) B: ヘキサン/1.2-ジクロロエタン/エタノール (50:15:1)

\*2 N-8,5-ジニトロベンソイル \*3 メチルエステル

【表4】

化合物	溶雞液	保持係数		分離係数
	* 1	K <sub>1</sub> '	k 2 '	α
アミノ酸				
フェニルグリシン	а	3.33	3. 55	1.066
ナフチルグリシン	а	11.07	12. 26	1.108
オキシ酸				
マンデル酸	8	2.95	4.08	1.382
グリセリン酸	a	3.35	4.24	1. 267
				í

\*1 a:1mM 硫酸銅水溶液

【0 0 2 6】実施例3:アセトニトリル90mlにN- スクシンイミデイト9.4gを溶かし、これに $N^t-t [N'-R-1-(\alpha-)$ フチル)エチルカルバモイル] 50 プトキシカルポニルーLーリジン $7.4\,g$ とトリエチル アミン3,0gの水溶液45回を加えて、1時間加熱環 流した。放降後、濾過して残骸を除さ、水450回を加 えて希釈し、クエン酸で酸性化してクロロホルムで抽出 した。溶液を脱水し、濃縮して、N R 1 (a ナ フチル)エチルカルパモイル Nº + プトキシカルボ ニルーレーリジント1,8gを得た。

【0027】実施例2において、モーブトキシカルポニ ルーD。フェニルグリシンの代わりに上記合成の化合物 を用い、同様にしてし、酒石酸と同一の立体配置をもつ。 Nº-(3 かだキッ 2, 3 - ジヒドロキシブロピオニル) - Nº - 10 - 溶血液:第5表および第6表に示す。  $-[R-1](\alpha$  ナフチル)エチルカルバモイル] Lーリジルアミノブロビルシリル基をグラフトした目的の 充填剤を得た。このものの元素分析値は、N:1.82 %、C:10.9%であり、これは、このものの1gに 対し、Nº (L 酒石酸) Nº [R 1-(α-ナフ

チル)エチルカルパモイルトーレーリジンが約0.33ミ リモルグラフトされたことを示す。このようにして得ら れた充填剤を内径4mm、長さ2 o cmのステンレス製カッ ムにスラリ…充填した。以上のように調整したカラムを 用いて、有機溶媒系(正相系)と飼子オン水溶液系(配位 子交換系)の2種の異なる性質の溶離液により、各種化 合物のラセミ体を分割した。有機系の結果の一例を第5 表に、網系の結果の一例を第6表に示す。

18

温度: 省温

溶離液流量: 1.0 m/分

検出器: 紫外線吸収計(波長25 4 mmまたは230 n

m)

【表5】

化合物	熔雕液	保持位	系数	分雅係数
16 17 90	* 1	К, '	k <sub>2</sub> '	α
アルコール				
パントラクトン	Α	7. 27	7.53	1.036
アレスロロン	A	12.54	12.99	1.035
プロパルジルロン	Α	19.79	20.40	1.031
		,		
アミノ散誘導体				
N-DNB <sup>*で</sup> ーアラニン-OMe <sup>*3</sup>	В	4.25	5.53	1.301
N-DNB-パリン-OMe	В	2. 24	2.95	1.318
N-DNB-フェニルグリシン-OMe	В	4.15	4.58	1.107
		!		
アミン誘導体		,		
N-DNB-1-712MIFA73>	В	4. 48	6.13	1.368
				*

\* 1

A:ヘキサン/1.2-ジクロロエタン/エタノール(100:20:1)  $B: \land$  キサン/1,2-ジクロロエタン/エタノール ( 20: 4:1)

\*2 N-3.5-ジニトロベンソイル \*3 メチルエステル

【表6】

化合物	溶雕液	保持	条数	分離係数	
	*1	K1 '	k 2 '	α	
アミノ酸					
パリン	a	1.32	1.54	1.165	
t-ロイシン	a	1.64	2.14	1.308	
フェニルグリシン	a	2.08	2.38	1.155	
ナフチルグリシン	а	8. 91	13. 10	1.469	

\* 1

## a:1mM 硫酸銅水溶液

#### 【図面の簡単な説明】

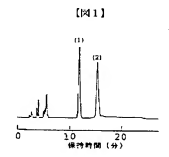
【図1】 N-3, 5-3ニトロベンゾイル・(R,S) 20 ニルエチルアミンのピーク。 -1-7エニルエチルアミンを本発明の分離剤を用いて 2-N-3, 5-3ニトロベ 分割した場合の溶離曲線を示すグラフである。 ニルエチルアミンのピーク。

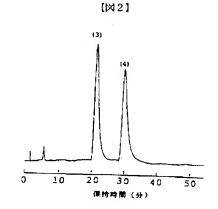
【図2】 D, Lーナフチルグリシンを本発明の分離剤を用いて分割した場合の溶離曲線を示すグラフである。 【符号の説明】 1 … N = 3,5 - ジニトロベンゾイル = (S) = 1 - フェ ② ニルエチルアミンのビーク。

20

3…D-ナフチルグリシンのピーク。

4…L・ナフチルグリシンのピーク。





#### フロントページの続き

## (72)発明者 松下 靖弘

大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番 135号 株式会社住化分析センター内

## (72)発明者 木須 直子

大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番 135号 株式会社住化分析センター内